

Celule CHO-FCGR2B | 305982

Informații generale

Description

Avertisment: Prețurile afișate pentru liniile celulare sunt valabile exclusiv pentru clienții din mediul academic sau non-profit. Pentru entitățile comerciale, prețul este de aproximativ 6.250 €. Dacă reprezentați o entitate comercială sau nu sunteți sigur în ce categorie vă încadrați, vă rugăm să [ne contactați](#).

Celulele CHO-FCGR2B sunt celule recombinante de ovar de hamster chinezesc (CHO) modificate genetic pentru a exprima în mod stabil receptorul Fc gamma IIB uman (FcγRIIB; FCGR2B/CD32B), un receptor inhibitor cu afinitate scăzută pentru regiunea Fc a imunoglobulinei G (IgG). FcγRIIB este exprimat pe scară largă pe celulele B, celulele dendritice, monocitele, macrofagele și alte populații de celule imune, unde funcționează ca un regulator negativ esențial al activării imune. La interacțiunea cu receptorii de activare, FcγRIIB recrutează fosfataze prin intermediul motivului său inhibitor bazat pe tirozină al imunoreceptorului (ITIM), suprimând astfel căile de semnalizare din aval implicate în răspunsurile imune mediate de anticorpi. Dereglarea semnalizării FcγRIIB a fost implicată în bolile autoimune, inflamația cronică și răspunsurile alterate la terapiile cu anticorpi.

Celulele CHO-FCGR2B sunt utilizate pe scară largă în dezvoltarea anticorpilor terapeutici și în cercetarea imunologică pentru a evalua interacțiunile mediate de Fc, selectivitatea receptorilor și mecanismele de semnalizare inhibitoare. Aceste celule permit evaluarea cantitativă a legării subclaselor de IgG, a strategiilor de inginerie Fc, a interacțiunilor complexelor imune și a modulării dependente de anticorpi a căilor receptorilor Fcγ. Acestea sunt deosebit de valoroase pentru screeningul anticorpilor monoclonali, al anticorpilor bispecifici, al proteinelor de fuziune Fc și al produselor biologice modificate glicologic, concepute pentru a altera interacțiunea cu FcγRIIB. Modelele CHO-FCGR2B sunt, de asemenea, aplicate frecvent în testele de citometrie în flux, studiile privind ocuparea receptorilor, testele reporter și platformele de screening de mare capacitate destinate caracterizării specificității receptorilor Fc și a activității funcționale.

Organism

Hamster chinezesc

Tissue

Ovar

Disease

Ovar de hamster chinezesc, non-neoplazic; modificat genetic pentru exprimarea la suprafață a FcγRIIB (CD32B/FCGR2B)

Applications

Modificarea structurii Fc a anticorpilor; studii privind receptorii Fc inhibitori; cercetare în domeniul ADCP; dezvoltarea imunoterapiei; citometrie în flux

Caracteristici

Age

Adult

Gender

Femei

Celule CHO-FCGR2B | 305982**Morphology** De tip epitelial**Cell type** Celulă epitelială ovariană**Growth properties** Aderent/suspensie**Date de reglementare****Citation** CHO-FCGR2B (număr de catalog Cytion 305982)**Biosafety level** 1**NCBI_TaxID** 10029**CellosaurusAccession** CVCL_A8W4**GMO Status** GMO-S1: Această linie celulară CHO conține o casetă de expresie a genei FCGR2B care permite efectuarea de analize privind funcția receptorului. Această clasificare se aplică numai în Germania și poate diferi în alte țări.**Date biomoleculare****Receptors expressed** FCGR2B/CD32B**Manipulare****Culture Medium**
Pentru culturi aderente: DMEM:Ham's F12 (1:1), w: 3,1 g/L Glucoză, w: 2,5 mM L-Glutamină, w: 15 mM HEPES, w: 0,5 mM Piruvat de sodiu, w: 1,2 g/L NaHCO₃ (număr articol Cytion 820400a)
Pentru culturi în suspensie: Mediu de creștere CHO A (de la InSCREENeX; număr de catalog InSCREENeX INS-ME-1039)**Supplements** Pentru culturi aderente: Suplimentați mediul cu 5% FBS. Adăugați Geneticin (G418-Sulfat) pentru a obține o concentrație finală de 0,5 mg/mL.**Dissociation Reagent** Pentru culturi aderente: Tripsină-EDTA**Doubling time** aprox. 14-16 ore

Celule CHO-FCGR2B | 305982

Subculturing Pentru cultura de rutină a celulelor aderente: Se aspiră mediul de cultură vechi de pe celulele aderente și se spală cu PBS pentru a elimina orice mediu rămas. După aspirarea PBS, se adaugă volumul corespunzător de soluție Trypsin/EDTA în funcție de dimensiunea vasului de cultură (de exemplu, 1 ml pentru un balon T25, 3 ml pentru un balon T75) și se incubează la temperatura camerei sau la 37°C timp de 5-10 minute sau până când celulele se desprind. Se monitorizează detașarea la microscop și se bate ușor vasul, dacă este necesar, pentru a elibera celulele. După detașare, se adaugă mediu complet pentru a inactiva tripsina/EDTA, se resuspendă ușor celulele și se transferă o parte alicotă din suspensia celulară într-un nou vas de cultură care conține mediu proaspăt. Se plasează vasul într-un incubator la 37°C cu 5%_{CO2} și se schimbă mediul la fiecare 2-3 zile.

Split ratio de la 1 la 5

Seeding density 2 până la 5×10^4 cel^{ule}/cm²

Fluid renewal de 2 până la 3 ori pe săptămână

Post-Thaw Recovery După decongelare, separați celulele într-un raport de 1:2 până la 1:3 în flacoane T25 și lăsați celulele să se recupereze după procesul de congelare și să adere (pentru culturile aderente) timp de cel puțin 24 de ore.

Freeze medium Ca mediu de crioconservare, folosim mediu de creștere complet (inclusiv FBS) + 10% DMSO pentru o viabilitate adecvată după dezghețare sau CM-1 (număr de catalog Cytion 800100), care include osmoprotectanți optimizați și stabilizatori metabolici pentru a spori recuperarea și a reduce stresul indus de criogenie.

Celule CHO-FCGR2B | 305982

Thawing and Culturing Cells

1. Confirmați că flaconul rămâne profund înghețat la livrare, deoarece celulele sunt expediate pe gheață carbonică pentru a menține temperaturi optime în timpul transportului.
2. La primire, fie depozitați crioviola imediat la temperaturi sub -150 °C pentru a asigura păstrarea integrității celulare, fie treceți la etapa 3 dacă este necesară cultivarea imediată.
3. Pentru cultivarea imediată, dezghețați rapid flaconul prin scufundarea acestuia într-o baie de apă la 37 °C cu apă curată și un agent antimicrobian, agitându-l ușor timp de 40-60 de secunde până când rămâne o mică aglomerare de gheață.
4. Se efectuează toate etapele ulterioare în condiții sterile, într-o hotă cu flux, dezinfectând crioviola cu etanol 70% înainte de deschidere.
5. Se deschide cu grijă flaconul dezinfectat și se transferă suspensia celulară într-un tub de centrifugare de 15 ml care conține 8 ml de mediu de cultură la temperatura camerei, amestecând ușor.
6. Se centrifughează amestecul la 300 x g timp de 3 minute pentru a separa celulele și se aruncă cu grijă supernatantul care conține mediul de congelare rezidual.
7. Se resuspendă ușor peletul celular în 10 ml de mediu de cultură proaspăt. Pentru celulele aderente, împărțiți suspensia între două flacoane de cultură T25; pentru culturile în suspensie, transferați tot mediul într-un flacon T25 pentru a promova interacțiunea și creșterea celulară eficientă.
8. Respectați protocoalele de subcultură stabilite pentru creșterea și menținerea continuă a liniei celulare, asigurând rezultate experimentale fiabile.

Incubation Atmosphere

37°C, 5% CO_2 , atmosferă umidificată.

Shipping Conditions

Liniile celulare crioconservate sunt expediate pe gheață carbonică în ambalaje izolate, validate, cu suficient agent frigorific pentru a menține aproximativ -78 °C pe toată durata transportului. La primire, se inspectează imediat recipientul și se transferă fără întârziere fiolele în depozitul corespunzător.

Storage Conditions

Pentru conservarea pe termen lung, flacoanele se plasează în azot lichid în fază de vapori la o temperatură cuprinsă între -150 și -196 °C. Păstrarea la -80 °C este acceptabilă doar ca o scurtă etapă intermediară înainte de transferul în azot lichid.

Controlul calității / Profil genetic / HLA

Celule CHO-FCGR2B | 305982

Sterility

Contaminarea cu micoplasmă este exclusă utilizând atât teste bazate pe PCR, cât și metode de detectare a micoplasmei bazate pe luminescență.

Pentru a se asigura că nu există contaminare bacteriană, fungică sau de drojdie, culturile celulare sunt supuse unor inspecții vizuale zilnice.